

De la boîte... au microscope

1. A l'aide d'une pipette, projeter environ 1 ml d'eau en haut de la plaque d'agar (légèrement inclinée), les vers devraient être emportés par le flux d'eau.
2. Récupérer l'eau au bas de la plaque avec la pipette.
3. Projeter à nouveau l'eau en haut de la plaque (légèrement inclinée).
4. Répéter les opérations 2 et 3, le but est de récupérer un maximum de vers dans l'eau.
5. suspendre les vers dans le liquide (up and down avec la pipette) puis, les prélever et les transférer dans un tube Eppendorf
6. Laisser reposer les vers quelques instants (2-3min) afin de les concentrer dans le fond du tube.
7. Enlever l'eau en surplus, ne laisser que 50µl
8. Déposer une goutte de vers entre lame et lamelle.

